(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表2002-521149 (P2002-521149A)

(43)公表日 平成14年7月16日(2002.7.16)

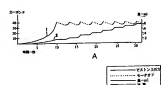
(51) Int.Cl.7		徽別記号	FΙ		テーマコート* (参考)
A 6 1 M	5/20		A 6 1 M	5/20	4 C 0 6 6
	5/148			5/14	485F
	5/168				413

		審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 30 頁)
(21)出順番号 (86) (22)出順日	特觀2000-562082(P2000-562082) 平成11年7月27日(1999.7.27)	(71)出駅人 ラックス アンド ツヴィンゲンパーガー リミテッド
(85) 翻訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号	平成13年1月29日(2001.1.29) PCT/GB99/02423 WO00/06232	LUX & ZWINGENBERGER LTD. カナダ国 エム3ビー 3ピー9 オンタ
(87) 国際公開日 (31) 優先権主張番号	平成12年2月10日(2000.2.10) 09/122,915	リオ、トロント、ドン ミルズ ロード 1440
(32) 優先日 (33) 優先権主張国	平成10年7月27日(1998.7.27) 米国(US)	(72)発明者 スピネロ、ロナルド アメリカ合衆回 ベンシルヴァニア州 17356、レッド ライオン、シカモア レ ーン 4169
		(74)代理人 弁理士 清水 微男 (外1名)
		具数百)ヶ结人

(54) 【発明の名称】 麻酔薬注射装置

(57)【要約】

(87) 上来的 解幹薬の圧力が、コンピュータに対する入力として自動 的にモニタされることと、患者が、いつでも、解幹薬の 圧力の自動低下を命じることが可能であることと、単ユー タに対する唯一の制御入力であることと、注射針からの 解酔薬の流量が、注射のかなりの部分にわたって、時間 の経過とともに増加し続けることの全で、あるいは、こ れらのいずれかを特徴とする、患者に対して局所麻酔薬 の動力及びコンピュータ支援注射を施すための装置及び 方法。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 遮断すべき神経部位に結合した組織を介して、前記神経部位 に麻酔薬を送り込む皮下注射針を用いて行われる、前記結合組織へ局所麻酔を監 督下において投与するための装置であって、

前記皮下注射針を用いて、あらかじめプログラムされた流量で前記結合組織に 前記麻酔薬を送り込むための手段が含まれており、前記流量が、時間の経過につ れて増大することと、前記流量の増す時間が、全注射時間の少なくともかなりの 部分をなすことを特徴とする、装置。

【請求項2】 前記流量が、時間の経過につれて漸進的に勾配を増すことを 特徴とする、請求項1に記載の装置。

【請求項3】 約20秒間に、少なくとも約0.4m1の麻酔薬が送り込まれることを特徴とする、請求項2に記載の装置。

【請求項4】 約36秒間に、少なくとも約1.7mlの麻酔薬が送り込まれることを特徴とする、請求項3に配載の装置。

【請求項5】 さらに、前記麻酔薬の流入を中断させ、前記中断時の流量以 下の流量で前記流入を再開するための手段が含まれることを特徴とする、請求項 1 に記載の装置。

【請求項6】 さらに、前記注射針の出力における前記麻酔薬の圧力の関数 である圧力に応答して、前記麻酔薬の流量を減少させるための手段が含まれるこ とを特徴とする、請求項5に記載の装置。

【請求項7】 さらに、患者によって操作される、前記麻酔薬の流量を減少させるための手段が含まれることを特徴とする、請求項5に記載の装置。

【請求項8】 さらに、単極単投スイッチを含む、医療監督者によって操作 される、注射処置を制御するための手段が含まれることを特徴とする、請求項1 に記載の装置。

【請求項9】 さらに、少なくとも1つの所定の圧力の達成を検出して、前 記監督者に表示するための手段が含まれることを特徴とする、請求項1に記載の 装置。

【請求項10】 前記所定の圧力が、前記注射処置のための中間圧力である

ことを特徴とする、請求項9に記載の装置。

【請求項11】 前記所定の圧力が、前記注射処置のための最大圧力であることを特徴とする、請求項9に記載の装置。

【請求項12】 患者の組織を介して神経部位に麻酔薬を送り込む皮下注射 針を用いて行われる、前記組織への局所麻酔を投与するための装置であって、 前記皮下注射針を介して、前記組織に前記麻酔薬を送り込むための手段と、 前記患者によって制御される、前記注射針を通る前記麻酔薬の流量を減少させ るための手段が含まれている、 装置。

【請求項13】 患者の組織を介して神経部位に麻酔薬を送り込む皮下注射 針を用いて行われる、前記組織への局所麻酔を投与するための装置であって、 前記皮下注射針を介して、前記組織に前記麻酔薬を送り込むための手段と、 前記注射針における少なくとも1つの麻酔薬の圧力を検知するための手段と、 少なくとも1つの所定の圧力を表示するための手段が含まれている、 装置。

【請求項14】 さらに、少なくとも1つの所定の圧力に応答して、麻酔薬 の流量を減少させるための手段が含まれることを特徴とする、請求項13に記載 の装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

(技術分野)

本発明は、中空の皮下注射針による、身体の一部、とりわけ、口内への局所麻 酔薬の注射に関するものである。

[0002]

(背景技術)

そうしなければ痛みを伴う医療処置を、痛みを感じないように施すことができるようにするため、手持ち式注射器によって体内へ注射される局所麻酔薬が、100年以上にわたって用いられてきた。注射器によって生じる、より軽いが、それにもかかわらず、実存する痛みは、出願人がそれを取り除く装置及び方法を発明した1986年まで残存した。こうしたことについては、今日存在する先行技術について明らかにするために参考までに本明細書において援用されている、出願人の米国特許第4,747,824号及び第5,180,371号に開示されている。これらの特許の発明は、現在、Milestone Scientific Corp.によってWandの商標名で販売されている。

[0003]

出願人の先行発明によれば、あらかじめプログラムされた2つの異なる流量のいずれか一方で、選択的に、注射針を介して麻酔薬を送り込むためのコンピュータ制御による動力駆動ポンプが得られる。小流量は、平均的な患者に関して、麻酔薬が、痛みを伴うことなく大部分の組織に吸収される最大流量以下になるように経験的に決定される。小流量は、注射針の挿入時に開始され、医師が、痛みを伴わずに大流量を受け入れるのに十分なほど、まわりの組織をあらかじめ麻痺させるのに必要であると推定する時間期間にわたって継続される。

[0004]

次に、麻酔薬が、大流量で、妥当な時間内に所望の神経標的に送り込まれる。 合計時間は、従来の手持ち注射器による注射に要する時間を超え、あるいは超え ないかもしれないが、引き換えに得られるのは、医師にとっても患者にとっても 、等しく痛みからの解放及びはるかに快適な処置である。

[0005]

しかし、どの先行技術の方法及び装置による局所麻酔薬の注入も、医師にジレンマをもたらすことになる。麻酔材の流量が少なければ、痛みがないが、完全な麻痺という最終目的が達成されるにしても、医師の手にした注射器の針が、患者に挿入されたままの状態にある時間は、患者にとっても、医師にとっても、等しくうんざりする試練である。また、小流量による注射は、身体部分を有効に麻痺させるという最終目的を順挫させ、神経が麻酔状態になる前に、軟性組織を損傷するほどに飽和させる可能性がある。一方で、より早い注入流量はより高い圧力をもたらし、それはそのまま患者にとっては痛みとなる。これらの事実が、患者によって、それぞれ、痛みのしきい値が異なるという事実、及び、同じ患者であっても、注射の部位が異なれば、感度が異なる可能性があるという事実と結びついて、医師にとって厄介なことになっている。痛みを伴わないようにして麻痺させる処置を最適化するのは、既知の先行技術による技法のどれを利用してもほぼ不可能である。

[0006]

従って、本発明では、医師が、幾分任意なタイムスケジュールで複動セレクタスイッチにより選択される、大流量及び小流量の、所定の2つの異なる流量を選択できるようにするという出願人の先行技術における基本概念を放棄する。まず、二極セレクタ・スイッチの概念は、人為的エラーの可能性を導入することになるので、医師にとってユーザ・フレンドリではない。全く同様に重要なのは、先行技術では、医師があえて大流量を選択する場合に関して、医師による主観的な決定が導入されるという点である。医師は、患者の痛みをとるか、浪費される時間、不十分な麻痺結果、及び、組織の損傷をとるかでジレンマに直面する。

[0007]

従って、本発明の目的は、ユーザ・フレンドリなやり方で、同じ麻痺程度を達成する時間を短縮し、しばしば、少ない量で、患者に全く不快を感じさせずに、 局所麻酔薬を注入できるようにすることにある。

[0008]

本発明のもう1つの目的は、患者が痛み及び組織の損傷からほぼ解放され、医

師にとっても、患者にとっても、等しくためになるように、はるかに時間を短縮 し、使用する麻酔薬を少なくし、失敗率を極めて低くして、実施することが可能 である場合の多い、歯科における局所麻酔薬の一貫して有効な靭帯内すなわち歯 根膜靭帯への「PDL」注射を実現する装置及び方法を提供することにある。

[0009]

本発明のもう1つの目的は、処置時のいつでも、患者が、麻酔薬の流量を抑えて、ただちに、組織内における麻酔薬の圧力を低下させ、従って、痛みを除くことができる、局所麻酔薬の無痛注射を行うための装置及び方法を提供することにある。

[0010]

本発明のもう1つの目的は、患者内にある注射針の先端における麻酔薬の圧力 を測定して、注射プロセスに利用する、局所麻酔薬の無痛注射を行うための装置 及び方法を提供することにある。

[0011]

本発明の目的は、貯蔵容器から組織内に麻酔薬を送り込むための改良式使い捨 で注射針アセンブリを提供することにある。

[0012]

(発明の開示)

本発明によれば、コンピュータ制御の動力駆動ポンプ・システムから供給される液体麻酔薬について、二者択一的に選択可能な2つの均一な流量が得られるようにするのではなく、いつでも中止及び再開が可能な、所定の曲線に基づく1つの増加流量が得られる。従って、医師は1つの選択だけしか必要がなく、これは、1つの単極(オン/オフ)スイッチによって実施可能である。増加の一途をたどる流量は、ゼロから、麻酔薬を人体組織に注入すべき臨床的に承認された最大流量の全範囲にわたることが望ましい単純な曲線をなす。この曲線は、必ずしも線形である必要はなく、処置の進行につれて、時間の関数として漸進的に大きさを増すことが可能である、すなわち、流量曲線は、急勾配になる。この上ない最善の場合には、その曲線に従う注射によって、迅速に、ほとんど痛みを伴うことなく、完全な麻痺が実現される。医師は、例えば、0.4~1.7m1といった

、その特定の処置について指示された投与量が注射されると、即座にその処置を 終了する。

[0013]

本発明は、患者が感じる痛みと、患者の組織に挿入された注射針の内腔における液圧との絶対的関係についても認識している。患者は、注射中のいつでも、実際の痛みの前兆である不快を感じると、ただちに、流量を抑えることによって、圧力を低下させる、従って、単純な手持ち式スイッチを介してポンプに信号を送ることによって、痛みを回避するための手段が与えられる。供給システムは、自動的に圧力を降下させ、自動的に、または、コマンドに従って、同じ増加の一途をたどる流量曲線に基づく圧力を復元し始める。流量曲線に基づいて行われるその2度目の過程では、より敏感なほぼ全ての患者にとってもほとんど痛みがないが、必要になる毎に、流量を抑え、再開することが可能である。

[0014]

患者が、曲線に沿って昇っていくいずれの経過時においても圧力を降下させる ために介入せず、それにもかかわらず、圧力が最大圧になる場合には、注射器械 が、自動的に圧力を検知して、それ自体が、患者と同じやり方で、圧力の低下を 指令する。従って、患者と注射器械は、保護され、同時に、麻酔薬は、ほとんど 痛みを伴うことなく、ほとんどの場合、任意のどの患者にとっても有効かつ無痛 の麻酔を実現するのに可能な、ほぼ最短の推奨時間どおりに投与されることにな る。

[0015]

この方法及び装置は、歯科において、注射針が骨から歯を分離する狭い韧帯内にしっかり封じ込めるために溝内に納められる、韧帯内またはPDL注射を実施するのにとりわけ向いている。一連の麻酔処置は、流量曲線に従って開始され、自動的に増量し続けて、結合組織を介して、歯の根の底部が神経束に固定されている韧帯空間及び有孔性骨構造に麻酔液を送り込むのに必要な圧力を生じることになる。本発明によれば、注射針の先端と靭帯の間がしっかり密封されていれば、比較的遅い流速でも、圧力は、急速に最大許容圧力に達することが可能であり、注射器械は、高圧を検出して、即座にこの事実を医師に知らせる。圧力は自動

的に降下し、さらに、復元するので、高圧灯は、約0.4m1~0.8m1の麻酔薬が各歯根の結合組織に浸透して、歯を完全な麻酔状態にするまで点滅する。 ただし、高圧灯が連続して点いたままの場合には、例えば、針の内腔が、密封するように歯の表面に押しつけられて、流れが阻止されていることを表している。 歯根に対する結合組織を介した、圧力を低下させる流れは生じない。医師は、その場合、注射針の向きを変えるか、または、移動させるだけで、閉塞を直すことが可能である。

[0016]

しかし、かなりのパーセンテージのPDL注射において、靱帯と注射針の先端との間はしっかりと密封されておらず、漏れのために、処置が失敗することになる。本発明では、中間圧力センサ及び表示灯を設けることによって、漏れがないことを職別する。口内における視覚的検出がほぼ不可能な液体の漏れによって、圧力の増大、及び、根における歯の神経への麻酔薬の流入が妨げられる。中間圧力灯は点灯しない。医師は、例えば、注射針をさらにしっかりと押しつけるとか、ニードル・ハンドルの後方端をたたくとか、注射針をねじるとか、あるいは、靱帯に注射針の先端を全く新たに挿入しようと試みるといったことさえ含む、さまざまな技法によって、即座に問題の排除に取りかかることができる。

[0017]

本発明の方法及び装置によれば、制御されたやり方で、比較的迅速に、1つの 注射部位から前上歯槽「ASA」及び中上歯槽「MSA」神経の両方に麻酔を施 すのに十分な、圧力灯によって識別可能な圧力を生じさせることができるおかげ で、無痛の口蓋注射も可能になる。

[0018]

(発明を実施するための最良の形態)

図1~5を参照すると、本発明の実施態様の1つが、図示のように、一方の端部に、皮下注射針13を担持するハンドピース12を備え、もう一方の端部に、従来の麻酔薬の水薬瓶すなわちバイアルVの端部における密封膜V-1 (図3)を貫通するために使用される中空の針15を担持する連結部材14を備えた、使い捨ての注射針及び導管アセンブリ11を用いて、使い捨てのバイアルVから患

者の組織内に液体の局所麻酔薬を注射するための注射器械10として具現化されている。アセンブリ11の2つの端部は可撓性の微小内径の細管16によって結合されている。アセンプリ11及びその構造上の詳細については、図8、9A、B、C、及び、10A、B、及びCに関連して、より詳細に後述する。

[0019]

注射器械10には、注射針及び導管アセンブリ11の連結部材14を着脱可能に坦持する往復動ヨークまたはキャリッジ17が含まれている。ヨーク17は、図面で見て左から右に、作動位置と非作動位置の間で移動して、針15をバイアルVの膜に突き刺したり、膜から引き抜いたりすることが可能である。バイアルVは、注射針15と整合がとれるように、固定ヨーク18に脱着可能に取り付けられている。ヨーク17は、図3に示す(図5にも半径アームとして概略が示されている)カム20を用いて、注射器械の前面のハンド・ノブ19によってシフトさせられる。ヨークは、圧縮バネ23に押しつけて、ブラケット22に摺動可能に取り付けられたスタブ・シャフト21によって支持されている。ヨークをシフトさせて、針15をバイアルVに突き刺し、中身を抜き取る際には、今後プライミング・スイッチと呼ばれる、リミット・スイッチ24が、スタブ・シャフト21と係合する。

[0020]

ピストン・プラグ25によって密封された満杯のバイアルVの底端部が、ステッパ・モータ28のプランジャ27と整合がとれるようにスリーブ26に収容される。ステッパ・モータ28は、6つの制御スイッチ(プライミング・スイッチ24を含む)から命令を受け取るマイクロプロセッサ29の制御下において、従来のねじ込み連結器を介してプランジャを前後に駆動する。前記スイッチは、図面に示す最も左側の位置において、プランジャ27によって作動されるバイアル装填スイッチ30、患者が持つことができ、マイクロプロセッサに配線で結合されるか、または、望ましい実施態様の場合、厄介な配線を回避するため、従来の無線信号スイッチによって接続することが可能な、患者起動スイッチ31、単純な単極(オン/オフ)タイプの医師起動足踏みスイッチ32、第1の圧力すなわち中間圧力応答スイッチ33、及び、第2の圧力すなわち高圧応答スイッチ34

である。回路システムは、電源スイッチ35及び変圧器Tを介して本線から通電 される。

[0021]

さまざまなスイッチ機能のために、例えば、電力を示す表示灯35^{*}、この液体システムがプライムすなわち満たされていることを示す表示灯24^{*}、液体システムにおける第1の圧力を示す表示灯33^{*}、及び、液体システムにおける第2の圧力または患者からの信号、あるいは、その両方を示す表示灯31^{*}、34^{*}のような表示灯を設けることが可能である。表示灯は、注射器械を操作する医師にさまざまな信号を表示するため、異なるカラーにすることが望ましい。

[0022]

本発明の重要な特徴は、患者の組織内に埋め込まれて、液体麻酔薬を放出する際における、このシステムの注射針の内腔または先端における液圧を検知して、制御するための手段である。プランジャ27によってバイアルV内のピストン25に加えられる力は、この測定を行う望ましい手段の1つである。このため、ステッパ・モータ28は、キャリヤ・プレート36によって、剛性フレーム部品39に固定された2つのスライド・バー37及び38(図4)に摺動可能に支持されている。プランジャ27によってバイアルVのピストン25に加えられる圧力は、後方に、すなわち、図面で見て左にモータを押しやる働きをする。この後方移動は、スライド・バー37及び38を包囲し、モータ28の後部とフレーム部品39との間に配置された1対の圧縮バネ40及び41による抵抗を受ける。この移動は、図3において最もよく分かるように、モータからの間隔が異なるように配置されたスイッチ33なび34によって測定される。スイッチ33は、バネが付いていて、起動させると、並進を生じて、第2のスイッチ34まで移動し続けることが可能になる。

[0023]

この中間圧力スイッチ33は、ピストンに加えられる力が約7~12ポンドになると閉じるように設定されており、高圧スイッチ34は、圧力が約27~45ポンドになると閉じるように設定されている。このように設定されると、装置は、6つのスイッチによる命令を受けるマイクロプロセッサ29の制御下において

、患者に対する局所麻酔薬の注射を実施することが可能になる。

[0024]

もちろん、バネ40及び41の代わりに、圧電結晶素子の形をとる圧力変換器を用いて、スイッチ34を起動することも可能である。圧力変換器は、モータ28と固定フレーム部品の間に挿入されて、約7~12ポンドの中間圧力と約27~45ポンドの高圧を表した出力を送り出す。バネとは異なり、こうした圧力変換器の起動に伴う知覚し得る並進移動があっとしても、ごくわずかであるため、図7A及び7Bに関連して後述するように、第3の出力を供給して、約2~5ポンドの所定の低下後に、再びモータを作動させることが可能である。

[0025]

本発明の例示の実施態様において、ステッパ・モータ2のプランジャ2及び内 部駆動カラーのネジのピッチは、ステッパ・モータの各回転ステップ毎に、プラ ンジャが0.0005インチ移動するように選択されている。マイクロプロセッ サは、連続的に速度を増してモータをステップ動作させることで、図6の流量曲 線を生じさせるようにプログラムされている。最初の1秒間に、1ステップが生 じ、第2の1秒間に、4ステップが生じ、第3の1秒間に、7ステップが生じる 。ステップ数が303に達する35番目の1秒まで、進行し続け、これによって 、グラフに示すように、プランジャは1秒当たり0.1515インチ変位するこ とになる。バイアルVのピストン25のこの移動は、一般に、医学において患者 に投与すべき麻酔薬の最高の流量として認識されている。従って、例示の実施態 様における、例えば、35秒といった全注射期間の少なくともかなりの部分にわ たって、流量曲線は、最大流量まで漸進的に勾配を増し、その後、バイアルの全 内容物が患者に注射されるまで、一様な最大流量を持続するのが望ましいことが わかる。ただし、最大流量に達する前に、必ず予備麻痺が生じるようにするため 最大流量に達するまでの流量の連続した増加が、全注射所要時間の50~75 パーセントといったかなりの部分にわたって持続することを条件に、本発明の範 囲内において、曲線の多様なバリエーションを利用することが可能である。例え ば、線形に連続して増加する流量とは対照的に、漸進的に勾配を増す流量曲線を 用いると、処置の開始時における麻酔薬の注射量を最小限に抑え、圧力の早期増 大を回避することが、さらに確実になる。

[0026]

この処置は、「バイアル装填」スイッチ30の起動によって決まる位置までプ ランジャを引っ込めることから開始される。プランジャ27は、スリーブ26内 におけるその底面とプランジャ27の整合がとれるようにして、使い捨てバイア ルVをその固定保持ヨークまたはキャリッジ18に取り付けることができるよう にするのに十分なほど、引っ込められる。ヨーク18によって、バイアルは軸方 向移動しないように固定される。次に、使い捨て注射針アセンブリ11が、軸方 向に移動しないようにそれを固定する可動キャリヤ・ヨークまたはキャリッジ1 7に連結部分14を配置することによって取り付けられる。ヨーク17は、制御 ノブ19によってその右側位置にあらかじめ位置決めされる。連結部分が固定さ れると、ノブを回転させて、針15がバイアルVの密封膜V-1に突き通されて 、液体の貯蔵容器に入り、液体麻酔薬が、たわみ管16を通って、注射針13か ら流出するようにする。このプライミング機能は、移動ヨーク17を支持するス タブ・シャフト21によって起動されるプライミング・スイッチ24によって自 動的に行われる。これに応答して、マイクロプロセッサ29は、ステッパ・モー タに順方向に割り出しを施し、バイアルVの後方端に入って、ピストン25をバ イアル内に数ミリメートル押し込み、液体を変位させて、全ての空気が使い捨て 注射針アセンブリから排出されるようにする。

[0027]

医師は、次に、医療上指示された部位まで、患者の組織に注射針を挿入し、これによって、注射針13を通って送り込まれる液体が、麻酔を施すべき神経部位に到達できるようになる。この注射針を組織に挿入するステップは、今では、患者の不快または痛みの重要な原因ではないと判断されるようになっており、従って、注射針を挿入している間に、注射針を通る液体の流れを生じさせる先行技術のステップは不必要である。そうこうするうちに、表示灯35´及び24´が、システムが満たされ、機能することを医師に表示している。医師は、次に、足踏みスイッチ32を起動して、患者に対する液体麻酔薬の注入を開始する。

[0028]

図6を参照すると、マイクロプロセッサ29は、次に、ステッパ・モータに命じて、連続的に増加の一途をたどる速度で、プランジャ27を順方向に進め、増加の一途をたどる量の麻酔薬を患者に送り込むようにする。増大するプランジャの変位速度を示す滑らかな曲線が、図6によって例示されている。曲線のx 軸すなわち時間軸における20秒の位置で、バイアルの容量のほぼ1/4である約0. 4 m 1 が送り出される(後述することになる、流れの妨げになるものがなければ)。

[0029]

バイアルを検分することによって、医師は、任意の所定の時間に、送り込まれた麻酔薬の量を判断でき、足踏みスイッチ32を制御して、処置を中止することができる。一方で、患者が、痛みの前兆である不快を感じると、患者スイッチ31を起動し、マイクロプロセッサに知らせて、プランジャの順方向移動を減速させるか、または、中止させ、これによって、圧力(患者の不快の原因である)を低下させる。図6Bには、患者が軽減の必要を感知する毎に行うブランジャの移動の修正が示されている。それから、ブランジャの移動は、それが中止された速度以下の速度で再開される。所望の場合には、休止時間を導入することも可能であり、その間に麻酔薬が組織に吸収される。患者スイッチ31は、自動再起動機能を実施するか、または、患者がスイッチ31を閉じた状態にしている限り、モータを動作不能状態に保つように構成することが可能である。流入が再開されると、今回は、部分的に麻酔の効いた組織に送り込まれる。どの任意の注射時にも、いくつかの中断が生じる可能性がある。テストによって、大部分の注射において最も多く生じるのが1~2回の中断であることが立証された。

[0030]

患者の組織に対する実際の注入の開始時におけるバイアルに満杯の量、あるいは約1.7 mlの液体が、中断がないと仮定すると、約36秒後には注入されている。これは、全量注射について臨床的に承認された時間に相当する。もちろん、患者による中断のために、時間が延長されるが、本発明の目的は、患者に痛みを感じさせずに注射を実施することにある。従って、医師は、実際には、患者が快適であるために必要とされるよりも長くかかる可能性のあるプロセスに医師自

身の判断を下す必要はない。

[0031]

注射によっては、医師が、麻酔薬の流入が経静脈的に実施されていないことを確認しなければならない場合があるが、これは、注射針の先端が、たまたま、静脈内に止まることになる場合に生じる。流れを吸い出すか、または、逆にする(医師に見えるように、血液を抜き取って、ハンド・ピース11に戻すことになる)には、医師は、ただスイッチから瞬間的に足を持ち上げさえすればよい。これによって、マイクロプロセッサは、プランジャの順方向移動を停止し、約2秒間にわたってその移動を逆にし、その後、順方向移動するように命じられる。医師は、一方で、足路みスイッチを再起動させ、図6Aに全て示すように、中断されたときの速度でプランじゃの移動を再開する。図6A及び6Bの曲線の垂直成分は、プランジャ27の理論的瞬時停止及び始動(図6B)と、プランジャの順方向及び逆方向移動(図6A)を示しているが、もちろん、実際の時間移動曲線には、移動の変化の間に少なくともある程度の時間遅延が示されることになる、すなわち、グラフの垂直線は、わずかに傾斜することになる。

[0032]

本発明によれば、医師が、歯科において、困難ではあるが、極めて望ましい靭帯内またはPDL注射を実施し、大部分の試みにおいて成功を納めることができるようにするための手段が得られる。PDL注射の場合、医師は、溝の底部に注射針をしっかりと挿入し、歯から骨を分離する極めて狭い靭帯空間にアクセスする。液体麻酔薬の通過に対する靭帯空間の抵抗は、大きく変化し、この注射の困難さの一因となるが、適正に実行すると、PDL注射に必要な麻酔薬の総量は、例えば、各歯根毎に、0.4~0.8mlまたは満杯のバイアルの1/4~1/2といった、極めてわずかなものになり、迅速かつ無痛の実施が可能になる。流入は、スイッチ32を起動して開始される。圧力が上昇せず、中間圧力スイッチ33が起動しない場合、医師には、麻酔薬が自由に流れているが、靭帯を通っていないことが知らされる。麻酔薬は、口内に自由に流入しているかもしれず、危険なほど大量に軟質組織に流入している場合もあり得る。医師は、即座に反応して、十分な圧力が得られて、中間圧力灯33´が点灯するまで、さらに慎重に、

または、しっかりと注射針を挿入する。

[0033]

しかし、最大圧灯31´、34´が、点滅せずに、連続点灯するようになるまで、圧力が上昇し続けると、医師には、例えば、注射針の内腔が歯の表面に押しつけられて、流れが完全に妨げられている可能性のあることが知らされる。これは、医師に、閉塞が回避され、麻酔薬の流れが、靭帯空間及び有孔性の骨を通るようになるまで、注射針を操作し、かつ、注射針をねじるか、または、そのいずれか行うようにさせる、あるいは、ひょっとすると、注射針を再挿入するようにさせる信号である。しかし、表示灯33´は点くが、表示灯31´、34´は点かない場合には、流れが靭帯及び骨を通っており、注射が成功する可能が高い。医師は、 $0.4\sim0.8m1$ の注入が済み、処置が完丁すると、スイッチ32から足を離ずだけである。しかし、表示灯31´、34´が点滅を繰り返す(表示灯33´も点灯している)場合、医師には、麻酔の作用が靭帯空間及び骨に向かっており、適切な量が投与されると、麻酔状態になることが告げられている。概して言えば、医師には、困難ではあるが、極めて有用で、望ましいPDL注射を、ほとんどの場合にうまく実施するのに必要な全ての情報が与えられる。

[0034]

この働きが、共通のx軸すなわち時間軸を備える、図7A及び7Bの相補グラフに例示されている。図7Aの場合、曲線1は、バイアルV(図3を参照のこと)にかかるピストン25の力対時間のプロットである。注射器械は、力が40ポンドに達すると、ステッパ・モータ28への通電を停止するように設定されている。モータは、力が約 $2\sim5$ ポンド降下するまで、曲線1の点線で示すように電源が断たれたままであり、その時間間隔中に、麻酔作用は、靭帯空間及び歯槽骨を通り、歯根の神経に向かって進行する。

[0035]

モータが再び通電され、力が再び40ポンドまで増強すると、指示灯34の点 滅によって、医師はこの作用に気づくことになる。m1で表される患者に流入する麻酔薬の量である曲線IIにより、この作用は追跡される。図示された典型的なPDL注射の例では、合計で約30~36秒の間にわたって、全部で、8m1 が注射され、合計約8回の中断が生じる。

[0036]

流量がバイアルV内におけるピストン25の変位として表現され、図7Aと同じスケールで時間に対してプロットされた図7Bを参照する。従来の局所麻酔のバイアルにおけるピストン25は、直径が約6.25mmであり、それから、曲線IIの体積流量が求められる。本発明による曲線IIIは、ピストン25にかかる力の増強によって生じるステップ・モータ28の停止によって中断されるまで、加速曲線(図6にも示されている)に沿って増大する。約2秒間の停止時間が経過すると、麻酔薬の流入が、中止されたときの流量で再開され、その後、流入の中断がなかったかのように、続行される。麻酔薬が患者にある一定速度で吸収されるものと仮定すると(理論的仮定)、増加の一途をたどる流量のバルスの持続時間は、所望の量の注入が済むまで、漸進的に短くなる。もちろん、ある範囲の流量曲線を用いることが可能であり、所望の場合には、医師による選択に備えて、注射器械がいくつかの異なる流量を選択できるようにすることも可能である。

[0037]

図8、9A、9B、9C、10A、10B、及び、10Cを参照すると、使い 捨て注射針アンセンブリ11及びその流体を漏らさない連結器の構造及びアセン ブリの詳細が、拡大スケールで示されている。アセンブリの一方の端にある連結 部材14及びもう一方のはしにあるハンド・ピース12は、長さを除くとほぼ同 じであり、後者についてのみ解説することにする。

[0038]

ハンド・ピース12は、2つの対称なミラー・イメージの結合可能なセクション12A及び12Bを備えた、プラスチックで射出成形されたものである。それらのセクションは、所望の場合、図示のようにそれらをそれらの短部で結合する2つのクラム・シェル・ヒンジ40といっしょに成形することもできるし、あるいは、別個に成形することも可能である。各セクションには、その外側の面が半円形で、そのフラットな面には半円形の中心溝42が設けられた細長いテール部41を備えており、そのテール部41は組み立てられると、ハンドルの働きをす

る。2つの半円形の溝42は組み合わされると、可擦性微小内経管16の一方の 端部をある短い長さに渡ってぴったりと収容する中心貫通穴42A(図9C及び 9 A~C) を形成するようになっている。各セクション12 A及び12 Bの前方 端は、緩やかな丸みがつけられていて、図10A、10B、及び、10Cに示す ように、結合されると、アセンブリのための円錐形結合部をなす、凸状に丸い円 形ノーズ43が形成される。ノーズ43とテール部41が合一する部分には、内 側に向かってテーパ状の部分45と、注射針13の基端部が密封される従来のL uer Lock取り付け具47 (図10A~C) の形態をなす取り付け具の先 端部分を収容する内部円形溝46を備える、一体成形されたリブ44が設けられ ている。セクション12Aには、セクション12Bの孔48Bに収容されて、ヒ ンジ式部品を固定するスナップ取り付け具48Aが形成されている。スナップ取 り付け具48Aと孔48Bの結合対は、必要に応じて、テール部品の全長に沿っ て形成することが可能である。ハンド・ピースの後方端には、前方リブ44と半 径が一致する、第2のクラム・シェル・ヒンジ40を支持する第2のリブ54を 形成することが可能である。後述のように流体を漏らさない密封機能を実施する ため、サブアセンブリ全体を弾性的に変形可能なプラスチック材料から形成する のが望ましい。

[0039]

図9C、10A、10B、及び、10Cには、セクション12A及び12Bが、組み合わされ、微小内径管16が溝42Aに収容され、円錐形ノーズの頂点に達しているところが示されている。図9Aにおいて最も明らかなように、溝42の各端部近くに、浅い周状の内周リブ49が形成されていて、流体を通さない密封状態に管16を締め付けている。図10A、10B、及び、10Cを参照すると、Luer Lock取り付け具47が、それぞれ、ハンド・ピースのノーズ43を収容するその開始位置、中間位置、及び、最終位置で示されている。取り付け具47には、凸状に丸いノーズ43を収容する内部円錐形スペース50と、カム作用で、プラスチック材料に固有の弾性に逆らって取り付け具を半径方向の内側に変形させる、内側に向かってテーパ状の部分45と係合する環状リブ51が含まれている。リブ51が溝46にスナップ式にかみ合って、アセンブリを完

成し、ロックすると、Luer Lock取り付け具の内部円錐形スペース50 は、ノーズ43の円形接線52に重くのしかかることになる。流体を通さない圧 カシールが、管16にはめ込まれたリブ49の圧縮によって生じ、また、Lue r Lock取り付け具47の円錐形スペース50の内壁が凸状に丸いノーズ4 3に重くのしかかる、円形接線52においても生じることになる。従って、ハン ド・ピースは、溶媒、シーリング接着剤等の利用を必要とすることなく、麻酔薬 の内部圧力に関して液密性になる。接線52は、可撓性微小内径導管または管1 6を密封する、圧迫リブ49を包囲し、それに対し半径方向において整合してい ることが認められるであろう。もちろん、凸状湾曲表面43とリブ49は、機能 的に同等であり、リブをより凸状に丸い表面として形成することもできるし、一 方、凸状に丸い表面43をよりリブに似た幾何学形状に形成することも可能であ る。また、シーリング・リブまたは凸状に丸い表面は、取り付け具47の内部円 錐形表面50に形成することも可能である。管46の反対側の端における連結部 材または取り付け具14は、ほぼ同じであるが、必要がないので、細長いハンド ルの長さを大幅に短くして、ポンプ装置10のヨーク17に収容できるようにす ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

局所麻酔薬を注射する器械の部分側面図である。

【図2】

図1の器械の平面図である。

【図3】

図1及び2の器械の内部機構を拡大した部分側面図である。

【図4】

図3の機構の平面図である。

【図5】

注射器械の回路要素及び機構の概略図である。

【図6】

注射器械に関するピストン変位の関数として表現された、時間対麻酔薬流量の

グラフである。

【図6A及び6B】

それぞれ、吸い出しサイクルと患者の停止サイクルを示す、図6に対応するグラフである。

【図7A及び7B】

共通時間軸を備え、1) ピストンにかかる力、2) 麻酔薬の注射量、及び、3) ピストン移動の関数として表現される麻酔薬の流量が、歯科におけるPDL注射に関連して示された、相補性グラフである。

[図8]

本発明の実施態様の1つによる使い捨て注射針及び導管アセンブリの側面図である。

【図9A】

結合されると、図8の使い捨て注射針アセンブリの端部装置を形成する2ピース成形の作用端の平面図である。

【図9B】

矢印の方向に見た、図9Aのライン9B-9Bによって描かれた断面図である

[図9C]

アセンブルされた図9A及び9Bの2つのセクションを示す、図10Aのライン9C-9Cによって描かれた断面図である。

【図10A、10B、及び、10C】

図8に示された使い捨てアセンブリのアセンブリの詳細を示す、拡大して描かれた縦断面図である。

【図1】

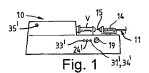
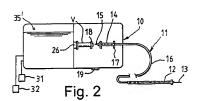
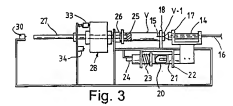


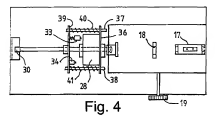
図2]



【図3】



[図4]



【図5】

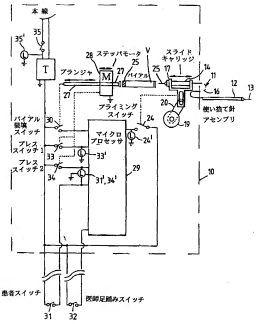


Fig. 5

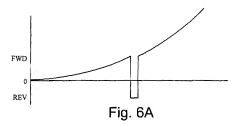
1800 1.7ml 1400 1.7ml 1200 1.000

_{時間一秒} Fig. 6

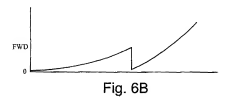
8 10 12 14 16 18 20 22 24 26 28 30 32 34 36

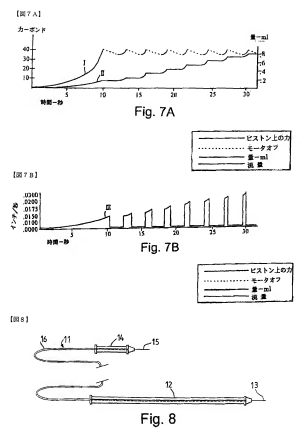
[図6A]

0



【図6B】





[図9A]

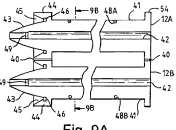


Fig. 9A

[図9B]

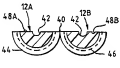
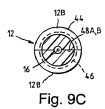
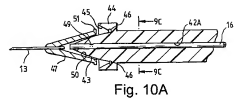


Fig. 9B

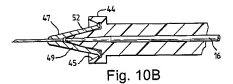
[図9C]



【図10A】



【図10B】



[図10C]

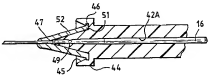


Fig.10C

【国際調査報告】

INT	ERNATIONAL SEARCH REPORT	F	-tronal Application No
	SECTIONAL SEARCH REFORT		/GB 99/02423
A. CLASSI	CATION OF SUBJECT MATTER		700 99/02423
IPC 7	PICATION OF SUBJECT MATTER A61M5/48 A61M5/172		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica SEARCHED	ation and IPC	
	SEARCHED oursentation operated (classification system followed by classification	on symbols)	
IPC 7	A61M		
Documental	ion searched other than minimum documentaben to the extent that so	yon decuments are included to	n fire fields searched
Electrones d	Value consumed during the international search (name of data bec	se and, where practical, searc	h (orms used)
C. DOCUM	INTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Catagory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evani passages	Relevant to claim No
х	WO 89 11310 A (SPINELLO RONALD P) 3D November 1989 (1989-11-30)		1,5
A	page 10, line 1 -page 11, line 18 abstract; figures 3-6	•	3,4
*	& US 5 180 371 A cited in the application		3,4
A	US 5 690 618 A (SMITH MARK TIMOTH 25 November 1997 (1997-11-25) abstract; figures	Y ET AL)	1
A	EP 0 702 966 A (MEDRAD INC) 27 March 1996 (1996-03-27) figures 11A,11B		2
	-	/	
χ Futi	er documents are liefed in the continuation of box C.	X Patent family member	ors are listed in annex.
'A' dogume	of delates the opporal state of the last which is not	"T" later document published er priosty dale and not in	after the international filing date conflict with the application but empits or tracey underlying the
"E" entfier e	ered to be of particular relevance locument but published on or after the international	"X" document of particular rate	evence the claimed invention
O docume	nt which they throw doubts on priority claims(a) or is clied to establish the publication date of enother or other special reason (as specified) int referring to an oral discissor's, use, exhibition or	"Y" document of particular fee cannot be considered to document is command to	involve an inventive step when the ethone or more other such docu-
"P" docume fater 6	of outsithed prior to the international filling date but	ments, such combination in the sit. "&" document member of the	baing opvicus to a secson skilled
	actual completion of the injuristichal search	Date of masting of the inte	
	November 1999	15/11/1999	
Name and r	railing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentiaan 2 NL - 230 HV Pitterik	Authorized officer	
	NL - 2380 HV Filterijk Tel. (+31-70) 240-2040. Tx. 31 651 spc nl. Fac: (+31-70) 340-3016	Sedy, R	

l

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PC+/GB 99/02423

	RIGH) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory -	Citation of document, with indication, where appropriate, of the reswant passages	Relevant to claim No.
4	US 5 352 195 A (NCEWEN JAMES A) 4 October 1994 (1994-10-04) abstract; figure 1	6,9,13
١.	US 4 676 257 A (HALPERN GREGORY J) 30 June 1987 (1987-06-30) abstract	12
	US 4 333 459 A (BECKER MICHAEL) 8 June 1982 (1982-06-08) column 1, line 52 -column 2, line 1	12
15		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

aformation on palent lamly members

PC ./GB 99/02423

WO 9911310
CA 132993 A 31-05-199 DE 3851762 D 10-11-199 DE 3851762 D 11-05-199 DE 3851762 D 11-05-199 DE 3851762 D 11-05-199 US 5690618 A 28-04-199 US 5800371 A 19-01-199 US 5800371 A 11-09-199 US 662595 A 29-08-199 DE 0702965 A 29-08-199 DE 0702965 A 29-08-199 DE 0702966 A 27-03-1996 US 5840026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 525-007 A 17-09-199 DE 0702966 A 27-03-1996 US 5840026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 525-007 A 17-09-199 DE 0702966 A 10-10-1994 US 525-007 A 17-09-199 DE 0702967 A 10-09-1994 US 584097 A 10-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 4676257 A 30-08-1987 NONE US 4333459 A 08-08-1987 BE 887732 A 27-08-199 US 4333459 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-199 DE 2477984 A 18-09-198
DE 3651762 D 10-11-19-19 DE 3651762 T 11-05-19 DE 3651762 T 11-05-19 DE P 0429440 A 05-06-190 JP 3505285 C 21-11-199 US 5690618 A 25-11-1997 CA 2505285 A 29-08-19 EP 042940 A 29-08-199 CA 251354 A 29-08-199 EP 0410990 A 10-12-199 EP 0410990 A 10-12-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 535415 A 19-08-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 543947 A 08-08-1994 US 543947 A 08-08-199 US 443947 A 08-08-1994 US 543947 A 08-08-199 US 443947 A 08-08-1995 US 4476257 A 30-08-1982 BE 887732 A 27-08-199 US 4333459 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-199 US 4478984 A 18-09-198
DE 3851762 T 11-05-199
FP 04-02-05 A 02-06-1982 BE 887732 A 05-06-1982 BF 04-06-1982 BF
JP 2744624 8 28-04-199
US 5690618 A 25-11-1997 AN 4606986 A 11-09-199 US 5690618 A 25-11-1997 CA 2606986 A 11-09-199 US 5690618 A 25-11-1997 CA 2616986 A 11-09-199 US 5690618 A 27-03-1996 US 5606986 A 10-12-139 US 5352195 A 04-10-1994 US 5604026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5690618 A 27-03-1996 US 5604026 A 24-11-199 US 560418 A 19-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 5264087 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 5264087 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 564007 A 19-10-199 US 560418 A 19-10-1994 US 564087 A 19-10-199 US 5604087 A 19-10-1998 US 5604087 A 19-10-199 US 4676257 A 30-08-1987 NONE
US 5690618 A 25-11-1997 AU 4660B96 A 11-09-139 US 5690618 A 25-11-1997 AU 4660B96 A 11-09-139 WO 9625955 A 29-08-139 WO 9625955 A 19-10-139 WO 962595 A 19-10-139 WO 9625955 A 19-10-139 WO 962595 A 19-10-139 W
US 5690618 A 25-11-1997 AU 4660896 A 11-09-199 US 5690618 A 25-11-1997 AU 4660896 A 11-09-199 US 5690618 A 25-11-1997 BP 0610896 A 29-08-199 US 5052656 A 27-03-1996 US 6806026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 536415 A 17-09-199 US 676415 A 17-09-199 US 676415 A 17-09-199 US 676415 A 17-09-199 US 67645 A 17-09-199 US 536485 A 17-12-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 586485 A 17-12-199 US 586485 A 17-12-199 US 5876485 A 17-12-199 US 587782 A 27-09-199 US 4876257 A 30-08-1982 BE 887782 A 27-08-198 US 4333459 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-198 US 4477894 A 18-09-198
CA 2213534 A 29-08-199 GF 0702956 A 27-03-1996 US 5840025 A 29-08-199 GF 0702956 A 27-03-1996 US 5840025 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 55524087 A 17-03-1996 US 55524087 A 17-03-1996 US 55524087 A 17-03-1996 US 55524087 A 17-03-199 US 55324087 A 08-08-1987 US 5439477 A 08-08-1987 US 543947
CA 2213534 A 29-08-1199 W9 9625955 A 29-08-139 EF 0702966 A 27-03-1396 US 5352195 A 04-10-1994 US 5352195 A 104-10-1994 US 53
W0 96/25965 A 27-03-1996 US 58/40087 A 24-11-199 EF 070/2965 A 27-03-1996 US 58/40087 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 525/4087 A 19-10-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 555/415 A 17-03-199 CA 20/20981 A 30-07-199 CA 30-07-1998 CA 30-07-199 CA 30-07-1998 CA 30-07-1998 CA
FP 0810890 A 10-12-19 FF 0702965 A 27-03-1996 US 5840026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 555-615 A 17-09-199 OB 05 555-615 A 17-09-199 OB 06 69115300 D 25-01-199 OB 06 1915300 D 25-01-199 OB 073659 A 04-00-199 OB 073659 A 27-09-199 OB 073659 A 27-09-199 US 439477 A 08-08-1987 US 4376257 A 30-08-1987 NOME US 4333459 A 08-08-1987 OB 887732 A 27-08-198 US 4333459 A 08-08-1982 OB 887732 A 27-08-198
JP 11500038 T 06-01-199 EF 0702966 A 27-03-1996 US 5840026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5555415 A 17-03-199 CA 2020981 A 30-07-199 DE 69115300 D 25-01-130 DE 69115300 D 25-01-130 DE 69115300 D 25-01-130 DE 6915304 A 07-08-199 EF 044011A 07-08-189 EF 04401A 07-08-189 EF 0573051 A 07-08-189 EF 0573051 A 17-12-199 US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198
EF 0702966 A 27-03-1996 US 5840026 A 24-11-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199 US 5356415 A 17-03-199 OF 63112300 D 32-01-199 OF 63112300 D 06-03-199 OF 69116300 D 07-03-199 US 673659 A 27-03-199 US 5439477 A 08-08-199 US 5439477 A 08-08-199 US 5439477 A 08-08-199 US 4476257 A 30-08-1987 NONE US 4333459 A 08-08-1987 NONE
US 5352195 A 04-10-1994 US 5254087 A 19-10-199
US 5556415 A 17-09-199 CA 2020981 A 30-07-199 DE 69115300 D 25-01-199 DE 69115300 T 09-05-199 DE 69115300 T 09-05-199 DE P 0473659 A 27-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5584863 A 17-12-199 US 5584863 A 17-12-199 US 5584853 A 17-12-199 US 5584853 A 17-12-199 US 4373459 A 08-06-1982 US 4333459 A 08-06-1982 DE 887732 A 27-08-198 DE 887732 A 27-08-198
CA 2020981 A 30-07-199 DE 69115300 D 25-01-199 DE 69115300 T 02-01-199 DE 69115300 T 02-01-199 DE 90440111 A 07-08-199 DE 90440111 A 07-08-199 US 5439477 A 08-08-199 US 5439477 A 08-08-199 US 5439477 A 19-08-199 US 5439477 A 19-08-199 US 5439477 A 08-08-199 US 4076257 A 30-08-1987 NONE US 4333459 A 08-08-1987 BE 887732 A 27-08-198 US 4076258 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-198
DE 693115300 0 25-01-199 0 693115300 0 25-01-199 0 693115300 0 7 09-09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-
DE 693115300 0 25-01-199 0 693115300 0 25-01-199 0 693115300 0 7 09-09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-199 0 7 09-
0E 69115300 T 09-05-199 EP 0440111 A 07-08-199 EP 0440111 A 07-08-199 US 07-08-199 US 54.39477 A 08-08-199 US 54.39477 A 08-08-199 US 54.39477 A 19-08-199 US 5911735 A 15-08-199 US 9911735 A 15-08-199 US 4376257 A 30-08-1987 NONE US 4333459 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-198 ER 2477894 A 18-08-198
EP 0440111 A 07-09-199 EP 0673659 A 27-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5584863 A 17-12-199 US 5591735 A 15-06-198 US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 EF 2477894 A 18-09-198
EP 0573659 A 27-09-199 US 4519477 A 08-09-199 US 5439477 A 08-09-199 US 5584853 A 17-12-139 US 4676257 A 30-08-1987 NOME US 4333459 A 08-08-1982 BE 887732 A 27-08-198 US 4333459 A 08-08-1982 BF 887732 A 27-08-198 FR 2477894 A 18-09-198
US 5439477 A 08-08-199 US 5584633 A 17-12-199 US 5911735 A 15-06-199 US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 FR 2477894 A 18-09-198
US 5584853 A 17-12-139 US 5911735 A 15-06-199 US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 FR 2477884 A 18-09-198
US 5911735 A 15-06-198 US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 FR 2477894 A 18-09-198
US 4676257 A 30-06-1987 NONE US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 FR 2477894 A 18-09-198
US 4333459 A 08-06-1982 BE 887732 A 27-08-198 FR 2477894 A 18-09-198
FR 2477884 A 18-09-198
GB 2071499 A 23-09-198
IT 1138969 B 17-09-198
NL 8101089 A 01~10-198

フロントページの続き

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), E A(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ , TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA , BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, G E, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS , JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, M N, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU , SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, Z A, ZW

(71)出願人 1440 Don Mills Road, Toronto, Ontario, C anada M3B 3P9

F ターム(参考) 4C066 AA10 BB01 CC01 DD11 DD12 EE14 FF05 HH02

【要約の続き】

